特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告 (特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	13	OCT	2005
WIPO			PCT

出願人又は代理人 の 背類記号 YCT-969	今後の手続きにつ	いては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP2004/016948	国際出願日 (日.月.年) 15	. 11. 2004	優先日 (日.月.年) 14.	11. 2	2003		
国際特許分類(I P C)Int.Cl. ⁷ C08B37/08	3, A61K 47/36, 9/22						
出願人 (氏名又は名称) 中外製薬株式会社							
1. この報告書は、PCT35条に基づき、 法施行規則第57条 (PCT36条)の 2. この国際予備審査報告は、この表紙を	規定に従い送付する	5.					
3. この報告には次の附属物件も添付される。	・ <u></u> ෭ている。						
「 補正されて、この報告の基 囲及び/又は図面の用紙(• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	明細書、	請求の範		
デ 第 I 欄 4. 及び補充欄に示 国際予備審査機関が認定し		における国際出願の開え	示の範囲を超えた補正	を含むり	らのとこの		
b. 「 電子媒体は全部で 配列表に関する補充棚に示す。 ブルを含む。(実施細則第80		夕読み取り可能な形式に	【電子媒体の種 による配列表又は配列				
4. この国際予備審査報告は、次の内容を 「マー第 I 欄 国際予備審査報	-			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
「 第Ⅱ							
けるための文稿	献						
		•					
国際予備審査の請求啓を受理した日 24.11.2004		- 国際予備審査報告を作 26.0	作成した日 9. 2005				
名称及びあて先	- 1- 111	特許庁審査官(権限の	ンある職員)	4 C	8619		

關 政立

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

日本国特許庁 (IPEA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

44.								
第 I 欄	報告の基礎	ŧ						
1. ξ	の国際予備審	査報告は、	下記に示す場	合を除くほか	、国際出願	の言語を基礎	遊とした。	
_	との報告は		9417	よる翻訳文を割	****** 1. 1 .3			
•	それは、次	の目的で提出		よる研訳又をお 文の言語である	は殴とした。			
r	PCT				ଧ ୍			
ŕ			う国際公開	ノ国欧剛国				
Í				国際予備審査				
,	/,	200, 200,			•			•
2. この た差替:	の報告は下記 え用紙は、こ	の出願書類 の報告にお	を基礎とした ハて「出願時	た。 (法第6条 りとし、この	(PCT14 報告に添付	条)の規定に していない。	に基づく命令に原)	芯答するために提出され
₽	出願時の国	国際出願書類	i					
r	明細書							
	第			ページ、	出題時に掲	出されたと	7 0	
	第			~```\ ~'-``!*	TT/95/4/1/CIVE	:ШС4ИС ВС	ノン・カンス 日本 マルフィング	生气大46月132777771 1 4 3 4
	第			ページ*			付りて国際子棚	情審査機関が受理したもの 情審査機関が受理したもの
						 -	一切ので国際で個	#番盆機関か支埋したもの
Г	113 c3 c -> 442 kg	-						
	第			項、	出願時に提	出されたもの	の 基づき補正された	
	第			項*、	PCT19	条の規定に	基づき補正された	<u>-</u> もの
	弗			項*			付けで国際予備	2年1年四次は開発本業
	第	·		項*、			_ 付けで国際予備	審査機関が受理したもの
	NG SEC		-					
,	図面							
	第	 ,		ページ/図、	出願時に抵	出されたも	の	
	第		 -	ページ/図 *、			_ 付けで国際予備	諸審査機関が受理したもの
	第		·	ページ/図*、			_ 付けで国際予備	諸審査機関が受理したもの
Г	配列表又は	関連するテ	ープル			·		
	配列表	に関する補	充概を参照す	⁻ ること。			•	
		•						
3. Г	補正により	下記の患	質が削除され	<i>†</i> -	•		•	
-,- •.		(I 11C+2 E)	AN 1339N C 4 0	,c ₀				•
	厂 明細書		第				ページ	
	請求の!	範囲	第				項	
	図面.		第				ページ/図	
			記載すること					
	配列表	に関連する	テーブル(具	体的に記載す	ること)			
	and the state of the same	falls to time.						
4.]	この報告は、	、補充欄に表	たしたように	、この報告に	添付されか	つ以下に示し	」た補正が出願時	における開示の範囲を超
	えてされた	ものと認めら	うれるので、	その補正がされ	れなかったり	ものとして作	成した。(PC	Υ規則 70.2(c))
	厂 明細書		笙				~~~>>	
	「 請求の		第		-		笛	
	図面		第				へ ページ/図	l
	配列表	(具体的に語	記載すること)			· / E	
	配列表	に関連する	テーブル(具	体的に記載する	ること) -			
± 1 13	- 該当子を担ぐ	<u>ል </u> ዾጠመ¢	Œ1= #	1 18 1.75-1	و و چونونون	10.1		
· •±• ľ	- ダコッの後	ロ、ての用剤	wic supers	eded″と記入さ	されることだ	かある。		
		•	•					

第V棚 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第 12 条 (PCT35 条(2)) に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲 10,11,21

______有

請求の範囲 1-9,12-20,22

進歩性(IS)

請求の範囲 10,11,21

精求の範囲 1-9, 12-20, 22 年

産業上の利用可能性 (IA)

請求の範囲 1-22

請求の範囲 ___

2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献1: JP 2001-514316 A(パイオテック・オーストラリア・ピーティーワイ・リミテット゚)2001.09.11,全文

文献 2: JP 11-513047 A(株式会社エルジ化学)1999.11.09,全文

文献 3: JP 2000-510100 A(ウェスト、ファルマシューティカル、サーヒ*シス*、ト*ラック*、テ*リハ*リー、アント*、クリニカル、リサーチ、センター、リミテット*)2000. 08. 08. 全文

文献 4: JP 11-509256 A(キュー・メト・アクチエホ・ラーク・) 1999. 08. 17, 全文

文献 5: JP 9-59303 A(株式会社資生堂)1997.03.04,全文

文献 6 : JP 10-509696 A(フォーカル、インコーポ・レイテット*) 1998. 09. 22, 全文

文献 7: JP 2000-248002 A(電気化学工業株式会社)2000.09.12,全文

文献8: JP 11-319066 A(三菱化学株式会社)1999.11.24,全文

文献 9: JP 11-193246 A(住友製薬株式会社)1999.07.21,全文

(請求の範囲1, 2, 4-9, 12-20, 22)

文献1には、ポリマーを含む架橋粒子が記載されており、「ここで、該ポリマーが、(i)カルボキシル、ヒドラジジル、・・・およびチオール基からなる群より選ばれた反応性基と、(i i)カルるスペーサーとが、共有結合されている」との記載からみて、該架橋粒子がヒドラジド基とカルボキシル基の結合により架橋されたもの又はメルカプト基によるジスルフィド結合形成により架橋されたものであることが記載されているといえる。そして、文献1には、ポリマーとしてヒアルロン酸(なお、ヒアルロン酸はそれ自体「架橋可能な官能基を有する多糖誘導体」該当する。)が記載され、該架橋粒子の製造方法として溶剤蒸発による方法(本願請求の範囲1に記載のa)~c)工程を含む方法と認められる)が記載されている。さらに、文献1には、該架橋粒子の粒径が10nm(0.01 は は 立り ~900 μ mであること、该架橋粒子がエリスロポエチンの担体として用いられることも記載されている。

よって、請求の範囲1,2,4-9,12-20,22に記載の発明は、文献1に記載の発明から新規性及び進歩性を有しない。なお、文献1には、溶液を噴霧することにより微粒子状の液滴に分散すること及びヒドラジドと活性カルボン酸エステルとの間の反応により架橋を形成することは記載されていないが、微粒子自体として、請求の範囲14及び22に記載の微粒子と文献1に記載の微粒子とに相違点はないものと認められる。

補充概

いずれかの棚の大きさが足りない場合

第 V 棚の続き

(請求の範囲1-8,12-19)

文献 2には、ヒアルロン酸又はその無機塩の微細粒子及び前記微細粒子中に封入されたタンパク質又はペプチド薬剤を含む徐放性薬物組成物であって、前記微細粒子の平均粒径が 0. 1ないし40 μ mである組成物が記載され、薬剤としてエリスロポエチン等が記載され、さらに、上記微粒子が噴霧乾燥により製造されることが記載されている。本願請求の範囲 1-8, 12-19に記載の発明は微粒子が架橋可能な官能基を有する多糖誘導体を架橋させるものであるのに対し、文献 2にはヒアルロン酸の微粒子を架橋することについて記載されていない。しかし、文献 4には、活性化された多糖類(請求の範囲 1-8に記載の「架橋可能な官能基を有する多糖誘導体」に該当する。)を架橋して、エリスロポエチン等の薬剤を含む徐放性組成物とすることが記載されているから、文献 2に記載の徐放性薬物組成物に 20 次の薬剤を含む徐放性組成物とすることが記載されているから、文献 21 に記載の徐放性薬物組成物に 21 次に記載の徐放性薬物組成物に 22 次に記載の徐放性薬物組成物に 23 次の薬剤を含む徐放性組成物とすることが記載されているから、文献 24 に記載の徐放性薬物組成物に 25 次に記載の徐放性薬物組成物に 27 次に記載の徐放性薬物組成物に 28 次に記載の徐放性薬物組成物に 28 次に記載の徐放性薬物組成物に 29 次に記述の徐放性薬物組成物に 29 次に記述の徐成社 29 次は 29 次に記述の徐成社 29 次に記述の徐成社 29 次に記述の徐成社 29 次に記述の徐成社 29 次に記述の 29 次に記

よって、請求の範囲1-8, 12-19に記載の発明は、文献2及び文献4に記載の発明から進歩性を有しない。

(請求の範囲1-8, 12-19)

文献3には、哺乳類の呼吸器官へ薬理学的薬剤を送達するための組成物であって、その治療剤がスプレー乾燥法を通じてポリサッカライド中に組み込まれてなる組成物が記載され、薬理学的薬剤としてエリスロポエチンが記載され、ポリサッカライドとしてヒアルロン酸が記載され、粒子の粒径が0.1から10ミクロンであることが記載されている。さらに、文献3には、ポリサッカライドの架橋の程度により異なった放出特性を有する粒子を得ることが記載されている。

よって、請求の範囲1-8, 12-19に記載の発明は、文献3に記載の発明から新規性及び進歩性を有しない。

(請求項3)

文献1には、溶液を噴霧することにより微粒子状の液滴に分散することは記載されていないが、文献3にも記載のとおり、溶液をスプレー乾燥することにより架橋ヒアルロン酸粒子を得ることは公知の方法であるから、文献1に記載の架橋ヒアルロン酸粒子の製造において溶液を噴霧することにより微粒子状の液滴に分散することは、当業者が容易に想到する。

よって、請求の範囲3に記載の発明は、文献1及び文献3に記載の発明から進歩性を有しない。

(請求の範囲10, 11, 21)

文献1-9のいずれにも、メルカプト基と不飽和結合との間の付加反応により架橋を形成することについて記載されていない。また、ヒドラジド基と活性カルボン酸エステルとの間の反応により架橋を形成することも記載されていない。そして、これらの事項は、いずれの文献からも容易に想到し得ることではない。

よって、請求の範囲10,11,21に記載の発明は、新規性及び進歩性を有する。